(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



- 118819 6181919 61819 61819 61819 61819 61819 61819 61819 61819 61819 61819 61819

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 20. September 2001 (20.09.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/68616 A1

(51) Internationale Patentklassifikation*: 409/12, 417/12, A01N 43/70

C07D 251/18,

Unterbüscherhof 15, 42799 Leichlingen (DE). LÖSEL, Peter [GB/DE]: Grabenstr. 23, 40789 Monheim (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP01/02439

(22) Internationales Anmeldedatum:

5. März 2001 (05.03.2001)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

100 12 820.3

16. März 2000 (16.03.2000) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]: 51368 Leverkusen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HERRMANN, Stefan [DE/DE]: Virneburgstr. 4a. 40764 Langenfeld (DE). RIEBEL, Hans-Jochem [DE/DE]: Heimatstr. 1. 56242 Selters (DE). KATHER, Kristian [DE/DE]: Nesselrodestr. 20a. 50735 Köln (DE). LEHR, Stefan [DE/DE]: Ricarda-Huch-Str. 38. 40764 Langenfeld (DE). DREWES, Mark-Wilhelm [DE/DE]: Goethestr. 38. 40764 Langenfeld (DE). DAHMEN, Peter [DE/DE]: Altebrücker Str. 61, 41470 Neuss (DE). FEUCHT, Dieter [DE/DE]: Ackerweg 9, 40789 Monheim (DE). PONTZEN, Rolf [DE/DE]: Am Kloster 69, 42799 Leichlingen (DE). ERDELEN, Christoph [DE/DE];

(74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER AKTIENGE-SELLSCHAFT: 51368 Leverkusen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH. GM. KE. LS. MW. MZ. SD. SL. SZ. TZ. UG. ZW), eurasisches Patent (AM. AZ. BY. KG. KZ. MD. RU. TJ. TM), europäisches Patent (AT. BE. CH. CY. DE. DK. ES. FI. FR. GB. GR, IE. IT, LU. MC, NL. PT. SE. TR), OAPI-Patent (BF. BJ. CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML. MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

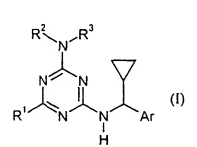
 mit internationalem Recherchenbericht
 vor Ablauf der f
ür Änderungen der Anspr
üche geltenden Frist: Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgahe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: SUBSTITUTED 1-ARYL-CYCLOPROPYLMETHYLAMINO-1.3.5-TRIAZINES

(54) Bezeichnung: SUBSTITUIERTE 1-ARYL-CYCLOPROPYLMETHYLAMINO-1.3.5-TRIAZINE

01/68616



(57) Abstract: The invention relates to novel, substituted 1-aryl-cyclopropylamino-1,3,5-triazines of the general formula (1), wherein the groups R^1 , R^2 , R^3 and Ar are defined as in the description. The invention further relates to a method and to intermediates for producing the same and to their use as herbicides and insecticides.

(57) Zusammenfassung: Die Erfindung betrifft neue, substituierte 1-Aryl-cyclopropylamino-1,3,5-triazine der allgemeinen Formel (I), in welcher die Reste R¹, R², R³ und Ar, die in der Beschreibung angegebene Bedeutung haben, ein Verfahren und Zwischenprodukte zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Herbizide und Insektizide.

BEST AVAILABLE COPY

Substituierte 1-Aryl-eyelopropylmethylamino-1,3,5-triazine

Die Erfindung betrifft neue substituierte 1-Aryl-cyclopropylmethylamino-1,3,5-triazine. Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Pflanzenbehandlungsmittel, insbesondere als Herbizide und als Insektizide.

Eine Reihe von 1-Aryl-alkylamino-1.3.5-triazinen ist bereits aus der (Patent-)Literatur bekannt (vgl. US-A-3816419, US-A-3932167, WO-A-98/15536, WO-A-98/42684, WO-A-99/18100). Diese Verbindungen haben jedoch bisher keine beson- α; dere Bedeutung erlangt.

Es wurden nun die neuen substituierten 1-Aryl-cyclopropylamino-1.3.5-triazine der allgemeinen Formel (1)

15

5

10

in welcher

Ar für jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Nitro, Cyano, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Alkyl-carbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl, Phenyl oder Phenoxy substituiertes Phenyl, Naphthyl, Furyl. Thienyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Pyridinyl oder Pyrimidinyl steht,

25

20

R¹ für Wasserstoff, Halogen, jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Cyano, Halogen, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl oder C₁-C₄-

:

Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkenyl oder Alkinyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, oder gegebenenfalls durch Cyano, Halogen oder C₁-C₂-Alkyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen steht.

- R² für Wasserstoff oder jeweils gegebenenfalls durch Cyano. Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht, und
- 10 R³ für Wasserstoff, Formyl, jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Alkyl-carbonyl, C₁-C₄-Alkyl-carbonyl oder C₁-C₄-Alkylamino-carbonyl, oder Phenylcarbonyl steht,

15 gefunden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) enthalten mindestens ein asymmetrisch substituiertes Kohlenstoffatom und können deshalb in verschiedenen enantiomeren (R- und S-konfigurierten) bzw. diastereomeren Formen vorliegen. Die Erfindung betrifft sowohl die verschiedenen möglichen einzelnen enantiomeren bzw. stereoisomeren Formen der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) wie auch die Gemische dieser stereoisomeren Verbindungen.

Sofern die Reste R¹, R² und R³ für Substituenten mit asymmetrisch substituierten Kohlenstoffatomen stehen, sind sowohl die jeweils möglichen Diastereomerengemische als auch die einzelnen möglichen Diastereomeren Gegenstand der Erfindung.

Bevorzugte Substituenten bzw. Bereiche der in den oben und nachstehend aufgeführten Formeln vorhandenen Reste werden im Folgenden beschrieben.

20

10

Ar steht bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Nitro, Cyano, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Chlordifluormethyl, Fluordichlormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Chlordifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, n- oder i-Propylsulfinyl, Trifluormethylsulfinyl, Chlordifluormethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, n- oder i-Propylsulfonyl, Trifluormethylsulfonyl, Chlor-difluormethylsulfonyl, Acetyl, Propionyl, n- oder i-Butyroyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Phenyl oder Phenoxy substituiertes Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl, Oxazoyl, Thiazolyl, Pyridinyl oder Pyrimidinyl.

 R^1 15 steht bevorzugt für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, n- oder i-Propylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, n- odcr i-Propylsulfonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Methoxy. 20 Ethoxy, n- oder i-Propoxy, n-, i-, s- oder t-Butoxy, Methylthio, Ethylthio, noder i-Propylthio, n-, i-, s- oder t-Butylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, noder i-Propylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, n- oder i-Propylsulfonyl, jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiertes Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Ethinyl, Propinyl oder Butinyl, oder jeweils ge-25 gebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Ethyl substituiertes Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl.

R² steht bevorzugt für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Methyl oder Ethyl.

10

R³ steht bevorzugt für Wasserstoff, für Formyl, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Methyl, Ethyl, Acetyl, Propionyl, n- oder i-Butyroyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, n- oder i-Propylaminocarbonyl, oder für Phenylcarbonyl.

Ar steht besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Trifluormethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Trifluormethylsulfonyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Phenyl oder Phenoxy substituiertes Phenyl, Thienyl, Thiazolyl oder Pyridinyl.

steht besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl substituiertes Methyl, Ethyl, noder i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, noder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, noder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl, jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiertes Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Ethinyl, Propinyl oder Butinyl, oder gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Methyl substituiertes Cyclopropyl.

R² steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl.

R³ steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, für Formyl, für Methyl oder Ethyl, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Acetyl, Propionyl, n- oder i-Butyroyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, n- oder i-Propylaminocarbonyl.

25

- Ar steht ganz besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Trifluormethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Trifluormethylsulfonyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes Phenyl oder Thienyl.
- steht ganz besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor,
 Brom, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n-, ioder cyclo-Propyl.
 - R² steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff.
- steht ganz besonders bevorzugt für Wasserstoff, für Formyl, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Acetyl, Propionyl, n- oder i-Butyroyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, oder für Phenylcarbonyl.
- Die oben aufgeführten allgemeinen oder in Vorzugsbereichen aufgeführten Restedefinitionen gelten sowohl für die Endprodukte der Formel (I) als auch entsprechend
 für die jeweils zur Herstellung benötigten Ausgangs- oder Zwischenprodukte. Diese
 Restedefinitionen können untereinander, also auch zwischen den angegebenen bevorzugten Bereichen beliebig kombiniert werden.
 - Erfindungsgemäß bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der Formel (I), bei welchen eine Kombination der vorstehend als bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der Formel (I). bei welchen eine Kombination der vorstehend als besonders bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

Erfindungsgemäß ganz besonders bevorzugt sind diejenigen Verbindungen der Formel (I), bei welchen eine Kombination der vorstehend als ganz besonders bevorzugt aufgeführten Bedeutungen vorliegt.

Die neuen substituierten 1-Aryl-cyclopropylmethylamino-1,3,5-triazine der allgemeinen Formel (I) weisen interessante biologische Eigenschaften auf. Sie zeichnen sich insbesondere durch starke herbizide und durch insektizide Wirksamkeit aus.

Man erhält die substituierten 1-Aryl-cyclopropylmethylamino-1,3,5-triazine der allgemeinen Formel (I), wenn man Biguanide der allgemeinen Formel (II)

15

10

$$\begin{array}{c|c}
H & H & N \\
R^2 & H & N \\
N & N & N \\
R^3 & H & H
\end{array}$$
(II)

in welcher

Ar, R² und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,

20

j

- und/oder Säureaddukte von Verbindungen der allgemeinen Formel (II) -

mit Alkoxycarbonylverbindungen der allgemeinen Formel (III)

25 in welcher

R¹ die oben angegebene Bedeutung hat und

R' für Alkyl steht.

gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt,

5

und gegebenenfalls an den so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel (1) im Rahmen der Substituentendefinition weitere Umwandlungen nach üblichen Methoden durchführt.

10

Verwendet man beispielsweise 1-(Thien-2-yl-cyclopropyl-methyl)-biguanid und 2-Fluor-propansäure-methylester als Ausgangsstoffe, so kann der Reaktionsablauf beim erfindungsgemäßen Verfahren durch das folgende Formelschema skizziert werden:

15

Die beim erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) als Ausgangsstoffe zu verwendenden Biguanide sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In der allgemeinen Formel (II) haben Ar, R² und R³ vorzugsweise bzw. insbesondere diejenigen Bedeutungen, die bereits oben im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) vorzugsweise bzw. als insbesondere bevorzugt für Ar, R² und R³ angegeben worden sind.

25

20

Geeignete Säureaddukte von Verbindungen der Formel (II) sind deren Additionsprodukte mit Protonensäuren, wie z.B. mit Chlorwasserstoff (Hydrogenchlorid), Bromwasserstoff (Hydrogenbromid), Schwefelsäure, Methansulfonsäure, Benzolsulfonsäure und p-Toluolsulfonsäure. Die Ausgangsstoffe der allgemeinen Formel (II) sind noch nicht aus der Literatur bekannt; sie sind als neue Stoffe auch Gegenstand der vorliegenden Anmeldung.

Man erhält die neuen Biguanide der allgemeinen Formel (II), wenn man Aryl-cyclopropyl-methylamine der allgemeinen Formel (IV)

$$H_2N$$
 Ar (IV)

in welcher

Ar die oben angegebene Bedeutung hat,

- und/oder Säureaddukte von Verbindungen der allgemeinen Formel (IV), wie z.B. die Hydrochloride -

mit Cyanoguanidin ("Dicyandiamid") der Formel (V)

15

5

10

gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels, wie z.B. Hydrogenchlorid, und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, wie z.B. Toluol, n-Decan oder 1,2-Dichlor-benzol, bei Temperaturen zwischen 100°C und 200°C umsetzt (vgl. die Herstellungsbeispiele).

20

Die Biguanide der allgemeinen Formel (II) können nach ihrer Herstellung auch ohne. Zwischenisolierung direkt zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) nach dem erfindungsgemäßen Verfahren eingesetzt werden.

20

25

30

Die als Vorprodukte benötigten Arylalkylamine der allgemeinen Formel (IV) sind bekannt und/oder können nach an sich bekannten Verfahren hergestellt werden (vgl. DE-A-2526965, US-A-3781443, US-A-3840524, Herstellungsbeispiele).

Die beim erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung von Verbindungen der allgemeinen Formel (I) weiter als Ausgangsstoffe zu verwendenden Alkoxycarbonylverbindungen sind durch die Formel (III) allgemein definiert. In der allgemeinen Formel (III) hat R¹ vorzugsweise bzw. insbesondere diejenigen Bedeutungen, die bereits oben im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der allgemeinen Formel (I) vorzugsweise bzw. als insbesondere bevorzugt für R¹ angegeben worden sind; R² steht vorzugsweise für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen, insbesondere für Methyl oder Ethyl.

Die Ausgangsstoffe der allgemeinen Formel (III) sind bekannte Synthesechemikalien.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der allgemeinen Formel (I) wird vorzugsweise unter Verwendung eines Verdünnungsmittels durchgeführt. Als Verdünnungsmittel zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens kommen neben Wasser vor allem inerte organische Lösungsmittel in Betracht. Hierzu gehören insbesondere aliphatische, alicyclische oder aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Benzin, Benzol, Toluol, Xylol, Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Petrolether, Hexan, Cyclohexan, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Dioxan, Tetrahydrofuran oder Ethylenglykoldimethyl- oder -diethylether; Ketone, wie Aceton, Butanon oder Methyl-isobutyl-keton; Nitrile, wie Acetonitril, Propionitril oder Butyronitril; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methyl-formanilid, N-Methyl-pyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid; Ester wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester, Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid, Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n- oder i-Propanol, Ethylenglykolmono-

methylether, Ethylenglykolmonoethylether, Diethylenglykolmonomethylether, Diethylenglykolmonoethylether, deren Gemische mit Wasser oder reines Wasser.

Als Reaktionshilfsmittel für das erfindungsgemäße Verfahren kommen im allgemeinen die üblichen anorganischen oder organischen Basen oder Säureakzeptoren in Betracht. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalimetall- oder Erdalkalimetall- -acetate. -amide, -carbonate, -hydrogenearbonate, -hydride, -hydroxide oder -alkanolate, wie beispielsweise Natrium-, Kalium- oder Calcium-acetat, Lithium-, Natrium-, Kaliumoder Calcium-amid, Natrium-, Kalium- oder Calcium-carbonat, Natrium-, Kaliumoder Calcium-hydrogencarbonat, Lithium-, Natrium-, Kalium- oder Calcium-hydrid, Lithium-, Natrium-, Kalium- oder Calcium-hydroxid, Natrium- oder Kalium--methanolat, -ethanolat, -n- oder -i-propanolat, -n-, -i-, -s- oder -t-butanolat; weiterhin auch basische organische Stickstoffverbindungen, wie beispielsweise Trimethylamin, Triethylamin, Tripropylamin, Tributylamin, Ethyl-diisopropylamin, N,N-Dimethyl-cyclohexylamin, Dicyclohexylamin, Ethyl-dicyclohexylamin, N,N-Dimethylanilin, N,N-Dimethyl-benzylamin, Pyridin, 2-Methyl-, 3-Methyl-, 4-Methyl-, 2,4-Dimethyl-, 2,6-Dimethyl-, 3,4-Dimethyl- und 3,5-Dimethyl-pyridin, 5-Ethyl-2-methylpyridin, 4-Dimethylamino-pyridin, N-Methyl-piperidin, 1,4-Diazabicyclo[2.2.2]octan (DABCO), 1.5-Diazabicyclo[4,3,0]-non-5-en (DBN), oder 1.8-Diazabicyclo-[5.4.0]-undec-7-en (DBU).

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens in einem größeren Bereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise zwischen 10°C und 120°C.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird im allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt. Es ist jedoch auch möglich, das erfindungsgemäßen Verfahren unter erhöhtem oder vermindertem Druck - im allgemeinen zwischen 0,1 bar und 10 bar - durchzuführen.

5

10

15

20

25

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens werden die Ausgangsstoffe im allgemeinen in angenähert äquimolaren Mengen eingesetzt. Es ist jedoch auch möglich, eine der Komponenten in einem größeren Überschuß zu verwenden. Die Umsetzung wird im allgemeinen in einem geeigneten Verdünnungsmittel in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels durchgeführt und das Reaktionsgemisch wird im allgemeinen mehrere Stunden bei der erforderlichen Temperatur gerührt. Die Aufarbeitung wird nach üblichen Methoden durchgeführt (vgl. die Herstellungsbeispiele).

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als Defoliants, Desiccants, Krautabtötungsmittel und insbesondere als Unkrautvernichtungsmittel verwendet werden. Unter Unkraut im weitesten Sinne sind alle Pflanzen zu verstehen, die an Orten aufwachsen, wo sie unerwünscht sind. Ob die erfindungsgemäßen Stoffe als totale oder selektive Herbizide wirken, hängt im wesentlichen von der angewendeten Menge ab.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können z.B. bei den folgenden Pflanzen verwendet werden:

Dikotyle Unkräuter der Gattungen: Abutilon, Amaranthus, Ambrosia, Anoda, Anthemis, Aphanes, Atriplex, Bellis, Bidens, Capsella, Carduus, Cassia, Centaurea, Chenopodium, Cirsium, Convolvulus, Datura, Desmodium, Emex, Erysimum, Euphorbia, Galeopsis, Galinsoga, Galium, Hibiscus, Ipomoea, Kochia, Lamium, Lepidium, Lindernia, Matricaria, Mentha, Mercurialis, Mullugo, Myosotis, Papaver, Pharbitis, Plantago, Polygonum, Portulaca, Ranunculus, Raphanus, Rorippa, Rotala, Rumex, Salsola, Senecio, Sesbania, Sida, Sinapis, Solanum, Sonchus, Sphenoclea, Stellaria, Taraxacum, Thlaspi, Trifolium, Urtica, Veronica, Viola, Xanthium.

<u>Dikotyle Kulturen der Gattungen:</u> Arachis, Beta, Brassica, Cucumis, Cucurbita, Helianthus, Daucus, Glycine, Gossypium, Ipomoea, Lactuca, Linum, Lycopersicon, Nicotiana, Phaseolus, Pisum, Solanum, Vicia.

20

25

5

Monokotyle Unkräuter der Gattungen: Aegilops, Agropyron, Agrostis. Alopecurus, Apera, Avena, Brachiaria, Bromus, Cenchrus, Commelina, Cynodon, Cyperus, Dactyloctenium, Digitaria, Echinochloa, Eleocharis, Eleusine, Eragrostis, Enochloa, Festuca, Fimbristylis, Heteranthera, Imperata, Ischaemum, Leptochloa, Lolium, Monochoria, Panicum, Paspalum, Phalaris, Phleum, Poa, Rottboellia, Sagittaria, Scirpus, Setaria, Sorghum.

Monokotyle Kulturen der Gattungen: Allium, Ananas, Asparagus, Avena. Hordeum. Oryza, Panicum, Saccharum, Secale, Sorghum, Triticale, Triticum, Zea.

10

25

30

5

Die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe ist jedoch keineswegs auf diese Gattungen beschränkt, sondern erstreckt sich in gleicher Weise auch auf andere Pflanzen.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich in Abhängigkeit von der Konzentration zur Totalunkrautbekämpfung, z.B. auf Industrie- und Gleisanlagen und auf Wegen und Plätzen mit und ohne Baumbewuchs. Ebenso können die erfindungsgemäßen Wirkstoffe zur Unkrautbekämpfung in Dauerkulturen, z.B. Forst, Ziergehölz-, Obst-, Wein-. Citrus-, Nuß-, Bananen-, Kaffee-, Tee-, Gummi-, Ölpalm-, Kakao-, Beerenfrucht- und Hopfenanlagen, auf Zier- und Sportrasen und Weideflächen sowie zur selektiven Unkrautbekämpfung in einjährigen Kulturen eingesetzt werden.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) zeigen starke herbizide Wirksamkeit und ein breites Wirkungsspektrum bei Anwendung auf dem Boden und auf oberirdische Pflanzenteile. Sie eignen sich in gewissem Umfang auch zur selektiven Bekämpfung von monokotylen und dikotylen Unkräutern in monokotylen und dikotylen Kulturen, sowohl im Vorauflauf- als auch im Nachauflauf-Verfahren.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können in bestimmten Konzentrationen bzw. Aufwandmengen auch zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen und pilzlichen oder bakteriellen Pflanzenkrankheiten verwendet werden. Sie lassen sich gegebenen-

WO 01/68616 PCT/EP01/02439

- 13 -

falls auch als Zwischen- oder Vorprodukte für die Synthese weiterer Wirkstoffe einsetzen.

Erfindungsgemäß können alle Pflanzen und Pflanzenteile behandelt werden. Unter Pflanzen werden hierbei alle Pflanzen und Pflanzenpopulationen verstanden, wie erwünschte und unerwünschte Wildpflanzen oder Kulturpflanzen (einschließlich natürlich vorkommender Kulturpflanzen). Kulturpflanzen können Pflanzen sein, die durch konventionelle Züchtungs- und Optimierungsmethoden oder durch biotechnologische und gentechnologische Methoden oder Kombinationen dieser Methoden erhalten werden können, einschließlich der transgenen Pflanzen und einschließlich der durch Sortenschutzrechte schützbaren oder nicht schützbaren Pflanzensorten. Unter Pflanzenteilen sollen alle oberirdischen und unterirdischen Teile und Organe der Pflanzen, wie Sproß, Blatt, Blüte und Wurzel verstanden werden, wobei beispielhaft Blätter, Nadeln, Stengel, Stämme, Blüten, Fruchtkörper, Früchte und Samen sowie Wurzeln, Knollen und Rhizome aufgeführt werden. Zu den Pflanzenteilen gehört auch Erntegut sowie vegetatives und generatives Vermehrungsmaterial, beispielsweise Stecklinge, Knollen, Rhizome, Ableger und Samen.

Die erfindungsgemäße Behandlung der Pflanzen und Pflanzenteile mit den Wirkstoffen erfolgt direkt oder durch Einwirkung auf deren Umgebung, Lebensraum oder Lagerraum nach den üblichen Behandlungsmethoden, z.B. durch Tauchen, Sprühen, Verdampfen, Vernebeln, Streuen, Aufstreichen und bei Vermehrungsmaterial, insbesondere bei Samen, weiterhin durch ein- oder mehrschichtiges Umhüllen.

Die Wirkstoffe können in die üblichen Formulierungen übergeführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Spritzpulver, Suspensionen, Pulver, Stäubemittel, Pasten, lösliche Pulver, Granulate, Suspensions-Emulsions-Konzentrate, Wirkstoff-imprägnierte Natur- und synthetische Stoffe sowie Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen.

5

10

15

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z. B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln.

Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol, oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten und chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, mineralische und pflanzliche Öle, Alkohole, wie Butanol oder Glykol sowie deren Ether und Ester, Ketone wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser.

Als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. Ammoniumsalze und natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate, als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnußschalen, Maiskolben und Tabakstengeln; als Emulgier- und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäure-Ester, Polyoxyethylen-Fettalkohol-Ether, z.B. Alkylarylpolyglykolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfate, Arylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate; als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

25

5

10

15

10

25

30

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulvrige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyanin-farbstoffe und Spurennährstoffe wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als solche oder in ihren Formulierungen auch in Mischung mit bekannten Herbiziden und/oder mit Stoffen, welche die Kulturpflanzen-Verträglichkeit verbessern ("Safenern") zur Unkrautbekämpfung verwendet werden, wobei Fertigformulierungen oder Tankmischungen möglich sind. Es sind also auch Mischungen mit Unkrautbekämpfungsmitteln möglich, welche ein oder mehrere bekannte Herbizide und einen Safener enthalten.

Für die Mischungen kommen bekannte Herbizide infrage, beispielsweise Acetochlor, Acifluorfen (-sodium), Aclonifen, Alachlor, Alloxydim (-sodium), Ametryne, Amicarbazone, Amidochlor, Amidosulfuron, Anilofos, Asulam, Atrazine, Azafenidin, Azimsulfuron, Beflubutamid, Benazolin (-ethyl), Benfuresate, Bensulfuron (-methyl), Bentazon, Benzfendizone, Benzobicyclon, Benzofenap, Benzoylprop (-ethyl), Bialaphos, Bifenox, Bispyribac (-sodium), Bromobutide, Bromofenoxim, Bromoxynil, Butachlor, Butafenacil (-allyl), Butroxydim, Butylate, Cafenstrole, Caloxydim, Carbetamide, Carfentrazone (-ethyl), Chlomethoxyfen, Chloramben, Chloridazon, Chlorimuron (-ethyl), Chlornitrofen, Chlorsulfuron, Chlortoluron, Cinidon (-ethyl), Cinmethylin, Cinosulfuron, Clefoxydim, Clethodim, Clodinafop

10

15

20

25

30

(-propargyl). Clomazone, Clomeprop, Clopyralid, Clopyrasulfuron (-methyl). Cloransulam (-methyl). Cumyluron, Cyanazine, Cybutryne, Cycloate, Cyclosulfamuron, Cycloxydim, Cyhalofop (-butyl), 2,4-D, 2,4-DB, Desmedipham, Diallate, Dicamba. Dichlorprop (-P). Diclofop (-methyl). Diclosulam, Diethatyl (-ethyl). Difenzoquat, Dislufenican, Dislufenzopyr, Dimefuron, Dimepiperate, Dimethachlor, Dimethametryn, Dimethenamid, Dimexyflam, Dinitramine, Diphenamid, Diquat, Dithiopyr, Diuron, Dymron, Epropodan, EPTC, Esprocarb, Ethalfluralin, Ethametsulfuron (-methyl). Ethofumesate, Ethoxyfen, Ethoxysulfuron, Etobenzanid. Fenoxaprop (-Pethyl), Fentrazamide, Flamprop (-isopropyl, -isopropyl-L, -methyl), Flazasulfuron, Florasulam, Fluazifop (-P-butyl), Fluazolate, Flucarbazone (-sodium), Flufenacet, Flumetsulam, Flumiclorac (-pentyl), Flumioxazin, Flumipropyn, Flumetsulam, Fluometuron, Fluorochloridone, Fluoroglycofen (-ethyl), Flupoxam, Flupropacil, Flurpyrsulfuron (-methyl, -sodium), Flurenol (-butyl), Fluridone, Fluroxypyr (-butoxypropyl, -meptyl), Flurprimidol, Flurtamone, Fluthiacet (-methyl), Fluthiamide, Fomesafen, Foramsulfuron, Glufosinate (-ammonium), Glyphosate (-isopropylammonium), Halosafen, Haloxyfop (-ethoxyethyl, -P-methyl), Hexazinone, Imazamethabenz (-methyl), Imazamethapyr, Imazamox, Imazapic, Imazapyr, Imazaquin, Imazethapyr, Imazosulfuron, Iodosulfuron (-methyl, -sodium), Ioxynil, Isopropalin, Isoproturon, Isouron, Isoxaben, Isoxachlortole, Isoxaflutole, Isoxapyrifop, Lactofen, Lenacil, Linuron, MCPA, Mecoprop, Mefenacet, Mesotrione, Metamitron, Metazachlor, Methabenzthiazuron, Metobenzuron, Metobromuron, (alpha-) Metolachlor, Metosulam, Metoxuron, Metribuzin, Metsulfuron (-methyl), Molinate, Monolinuron, Naproanilide, Napropamide, Neburon, Nicosulfuron, Norflurazon, Orbencarb, Oryzalin, Oxadiargyl, Oxadiazon, Oxasulfuron, Oxaziclomefone, Oxyfluorfen, Paraquat, Pelargonsäure, Pendimethalin, Pendralin, Pentoxazone, Phenmedipham, Picolinafen, Piperophos, Pretilachlor, Primisulfuron (-methyl), Profluazol, Prometryn, Propachlor, Propanil, Propaquizafop, Propisochlor, Procarbazone (-sodium), Propyzamide, Prosulfocarb, Prosulfuron, Pyraflufen (-ethyl), Pyrazogyl, Pyrazolate, Pyrazosulfuron (-ethyl), Pyrazoxyfen, Pyribenzoxim, Pyributicarb, Pyridate, Pyridatol, Pyriftalid, Pyriminobac (-methyl), Pyrithiobac (-sodium), Quinchlorac, Quinmerac, Quinoclamine, Quizalofop (-P-ethyl, -P-tefuryl), Rimsulfuron, Sethoxydim, Simazine, Simetryn, Sulcotrione, Sulfentrazone, Sulfometuron (-methyl), Sulfosate, Sulfosulf-uron, Tebutam, Tebuthiuron, Tepraloxydim, Terbuthylazine, Terbutryn, Thenylchlor, Thiafluamide, Thiazopyr, Thidiazimin, Thifensulfuron (-methyl), Thiobencarb, Tiocarbazil, Tralkoxydim, Triallate, Triasulfuron, Tribenuron (-methyl), Triclopyr, Tridiphane, Trifluralin, Trifloxysulfuron, Triflusulfuron (-methyl), Tritosulfuron.

Auch eine Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen, wie Fungiziden. Insektiziden, Akariziden, Nematiziden. Schutzstoffen gegen Vogelfraß, Pflanzennährstoffen und Bodenstrukturverbesserungsmitteln ist möglich.

10

15

5

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus durch weiteres Verdünnen bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, Suspensionen, Emulsionen, Pulver, Pasten und Granulate angewandt werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise. z.B. durch Gießen, Spritzen, Sprühen, Streuen.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können sowohl vor als auch nach dem Auflaufen der Pflanzen appliziert werden. Sie können auch vor der Saat in den Boden eingearbeitet werden.

20

Die angewandte Wirkstoffmenge kann in einem größeren Bereich schwanken. Sie hängt im wesentlichen von der Art des gewünschten Effektes ab. Im allgemeinen liegen die Aufwandmengen zwischen 1 g und 10 kg Wirkstoff pro Hektar Bodenfläche, vorzugsweise zwischen 5 g und 5 kg pro ha.

25

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe geht aus den nachfolgenden Beispielen hervor.

Herstellungsbeispiele:

Beispiel 1

10.0 g (37,5 mMol) 1-(Phenyl-cyclopropyl-methyl)-biguanid-Hydrochlorid werden in 80 ml Methanol vorgelegt und mit 5,0 g (47 mMol) 2-Fluor-propansäure-methylester (racemisch) versetzt. Zu dieser Mischung werden unter Rühren 7,2 ml einer 30%igen Lösung von Natriummethanolat in Methanol tropfenweise gegeben. Die Reaktionsmischung wird dann 15 Stunden bei Raumtemperatur (ca. 20°C) gerührt. anschließend mit etwa gleichen Volumenmengen Wasser und Methylenchlorid auf etwa das dreifache Volumen verdünnt und gut durchgeschüttelt. Die organische Phase wird abgetrennt und die wässrige Phase noch zweimal mit Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Vom Filtrat wird das Lösungsmittel unter vermindertem Druck sorgfältig abdestilliert.

Man erhält 5,8 g (54 % der Theorie) N²-(Cyclopropyl-phenyl-methyl)-6-(1-fluorethyl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin (Racemat) als amorphen Rückstand.

20 LogP (bei pH=2,3): 1,69.

٠...'

Beispiel 2

Eine Mischung aus 5,8 g (20 mMol) N²-(Cyclopropyl-phenyl-methyl)-6-(1-fluor-ethyl)-1,3,5-triazin-2,4-diamin (racemisch), 2.8 g (23,5 mMol) N,N-Dimethyl-form-amid-dimethylacetal und 50 ml 1,4-Dioxan wird 15 Stunden bei Raumtemperatur (ca. 20°C) gerührt, anschließend mit 150 ml Wasser und 5 ml konz. Salzsäure verdünnt und weitere zwei Stunden gerührt. Das kristallin angefallene Produkt wird dann durch Absaugen isoliert.

10

5

Man erhält 2,6 g (41 % der Theorie) N-[4-(Cyclopropyl-phenyl-methylamino)-6-(1-fluor-ethyl)-1,3,5-triazin-2-yl]-formamid (Racemat) vom Schmelzpunkt 148°C.

LogP (bei pH=2,3): 2,53.

15

Analog zu den Beispielen 1 und 2 sowie entsprechend der allgemeinen Beschreibung des erfindungsgemäßen Herstellungsverfahrens können beispielsweise auch die in der nachstehenden Tabelle 1 aufgeführten Verbindungen der allgemeinen Formel (I) hergestellt werden. Soweit nicht anders angegeben ist, handelt es sich hierbei um racemische Verbindungen bzw. Diastereomerengemische.

<u>Tabelle 1:</u> Beispiele für die Verbindungen der Formel (I)

Bsp					Physikal.
Nr.	R ¹	\mathbb{R}^2	\mathbb{R}^3	Ar	Daten
3	CF(CH ₃) ₂	Н	Н		logP = 1,78 a)
4	CF(CH ₃) ₂	Н	H		Fp.: 125°C
5	CHFCH ₃	H	C ₆ H ₅		$\log P = 3.12^{a}$
6	CHFCH₃	H	H	CI	$\log P = 2.08^{a}$
7	CF(CH ₃) ₂	H	Н	CI	$logP = 2,12^{a}$
8	F __	Н	Н		logP = 1,86 a)
9	CHFCH ₃	Н	Н	F	$logP = 1,82^{a}$
10	CF(CH ₃) ₂	Н	Н	F	$logP = 1,88^{a}$
12	CF(CH ₃) ₂	Н	C ₆ H ₅		

Bsp					Physikal.
Nr.	R ¹	R ²	\mathbb{R}^3	Ar	Daten .
13	CHFCH ₃	Н	CH ₃		:
14	CF(CH ₃) ₂	Н	CH ₃		;
15	CHFCH ₃	H	H	CI	
16	CF(CH ₃) ₂	H	H _O	CI	:
17	CHFCH₃	Н	H O	F	
18	CF(CH ₃) ₂	Н	T O	F	
19	F	Н	Н	CI	
20	F	Н	Н	F	
21	CHFCH ₃	Н	Н	s	Log. P = 1,96a)
22	CF(CH ₃) ₂	Н	Н	s	

Bsp		T			Physikal.
Nr.	R¹	\mathbb{R}^2	R^3	Ar	Daten
23	F	Н	Н	S	
24	CHFCH ₃	Н	Н		CH ₃
25	CF(CH ₃) ₂	Н	Н		`CH ₃
26	F	Н	Н		`CH ₃
27	CHFCH ₃	Н	Н		`OCH₃
28	CF(CH ₃) ₂	Н	Н		`OCH₃
29	F	Н	Н		OCH ₃

Die Bestimmung der in Tabelle 1 angegebenen logP-Werte erfolgte gemäß EEC-Directive 79/831 Annex V.A8 durch HPLC (High Performance Liquid Chromatography) an einer Phasenumkehrsäule (C 18). Temperatur: 43°C.

- (a) Eluenten für die Bestimmung im sauren Bereich: 0,1% wässrige Phosphorsäure, Acetonitril; linearer Gradient von 10% Acetonitril bis 90% Acetonitril entsprechende Messergebnisse sind in Tabelle 1 mit a) markiert.
- (b) Eluenten für die Bestimmung im neutralen Bereich: 0,01-molare wässrige Phosphatpuffer-Lösung, Acctonitril: linearer Gradient von 10 % Acctonitril bis 90 % Acctonitril entsprechende Messergebnisse sind in Tabelle 1 mit b) markiert.
- Die Eichung erfolgte mit unverzweigten Alkan-2-onen (mit 3 bis 16 Kohlenstoffatomen), deren logP-Werte bekannt sind (Bestimmung der logP-Werte anhand der Retentionszeiten durch lineare Interpolation zwischen zwei aufeinanderfolgenden Alkanonen).
- Die lambda-max-Werte wurden an Hand der UV-Spektren von 200 nm bis 400 nm in den Maxima der chromatographischen Signale ennittelt.

Ausgangsstoffe der Formel (II):

Beispiel (II-1)

Eine Mischung aus 19 g (0.13 Mol) Cyclopropyl-phenyl-methylamin, 250 ml Toluol, 50 ml 1,4-Dioxan und 15,5 g 30%iger Salzsäure wird unter Rückfluß erhitzt, wobei das darin enthaltene Wasser am Wasserabscheider abgetrennt wird. Nach Zugabe von 10,8 g (0,13 Mol) Cyanoguanidin wird die Reaktionsmischung dann zwei Stunden bei 140°C gehalten, anschließend auf Raumtemperatur abgekühlt, mit Aceton verrührt und das kristalline Produkt durch Absaugen isoliert.

Man erhält 21,5 g (62 % der Theorie) 1-(Phenyl-cyclopropyl-methyl)-biguanid-Hydrochlorid vom Schmelzpunkt 260°C.

Analog zu Beispiel (II-1) können beispielsweise auch die in der nachstehenden Tabelle 2 aufgeführten Verbindungen der allgemeinen Formel (II) hergestellt werden.

$$\begin{array}{c|c}
H & H & N \\
R^2 & N & N \\
R^3 & H & H
\end{array}$$
(II)

Tabelle 2: Beispiele für die Verbindungen der Formel (II)

Bsp				Physikal.
Nr.	R ²	\mathbb{R}^3	Ar	Daten
II-2	Н	Н	CI	
II-3	Н	Н	F	
11-4	Н	Н	OCH3	
II-5	Н	Н	CH ₃	
II-6	Н	Н	Br	
11-7	Н .	Н	CF ₃	
II-8	Н	Н	s	
II-9	Н	Н	CN	
II-10	Н	Н	NO ₂	

Bsp		1		Physikal.
Nr.	R ²	R ³	Ar	Daten
II-11	Н	Н	F F	
II-12	H	Н	F	
II-13	Н	Н	CI	
II-14	Н	Н	CH ₃	
II-15			S	
II-16			S N	

Ausgangsstoffe der Formel (IV):

Beispiel (IV-1)

5

10

15

Stufe 1

Eine Mischung aus 50 g (0,34 Mol) Cyclopropyl-phenyl-keton und 150 g Formamid wird auf 150°C erhitzt und bei dieser Temperatur werden 50 ml Ameisensäure innerhalb von 60 Minuten tropfenweise dazu gegeben. Die Mischung wird weitere 2 Stunden auf 160°C erhitzt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird mit etwa gleichen Volumenmengen Wasser und Toluol auf etwa das dreifache Volumen verdünnt, gut durchgeschüttelt, die organische Phase abgetrennt, mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Vom Filtrat wird das Lösungsmittel unter vermindertem Druck sorgfältig abdestilliert.

Man erhält 45 g (76 % der Theorie) N-(Cyclohexyl-phenyl-methyl)-formamid als öligen Rückstand.

Dieses Rohprodukt kann ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt werden.

PC 1/EP01/02437

Stufe 2

Eine Mischung aus 25 g (0,14 Mol) N-(Cyclohexyl-phenyl-methyl)-formamid, 50 ml konz. Salzsäure und 50 ml Wasser wird 60 Minuten unter Rückfluss erhitzt. Nach Abkühlen auf Raumtemperatur wird filtriert und das Filtrat durch Zugabe von 20%iger Natronlauge auf den pH-Wert 10 eingestellt. Dann wird mit Toluol extrahiert, die organische Phase mit Natriumsulfat getrocknet und filtriert. Aus dem Filtrat wird das Produkt durch Destillation unter vermindertem Druck isoliert.

10

5

Man erhält 8,0 g (98 % der Theorie) Cyclopropyl-phenyl-methylamin vom Siedepunkt 58°C (bei 1 mbar).

WO 01/68616 PCT/EP01/02439

- 29 -

Anwendungsbeispiele:

Beispiel A

5 Pre-emergence-Test

Lösungsmittel:

5 Gewichtsteile Aceton

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gcwichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Samen der Testpflanzen werden in normalen Boden ausgesät. Nach 24 Stunden wird der Boden so mit der Wirkstoffzubereitung besprüht, dass die jeweils gewünschte Wirkstoffmenge pro Flächeneinheit ausgebracht wird. Die Wirkstoffkonzentration in der Spritzbrühe wird so gewählt, dass in 1000 Liter Wasser pro Hektar die jeweils gewünschte Wirkstoffmenge ausgebracht wird.

20

25

Nach drei Wochen wird der Schädigungsgrad der Pflanzen bonitiert in % Schädigung im Vergleich zur Entwicklung der unbehandelten Kontrolle. Es bedeuten:

0 % = keine Wirkung (wie unbehandelte Kontrolle)

100 % = totale Vernichtung

In diesem Test zeigen beispielsweise die Verbindungen gemäß Herstellungsbeispiel 1, 2, 3, 4, 5, 6 und 7 bei zum Teil guter Verträglichkeit gegenüber Kulturpflanzen, wie z.B. Weizen, starke Wirkung gegen Unkräuter.

Tabelle A1: Pre-emergence-1 est Gewachshaus	snaus			
Wirkstoff gemäß	Aufwand-	Mais	Alopecurus Ec	<u> </u>
Herstellungsbeispiel-Nr.	menge			
	(g ai./ha)			
0,	-			

						:- (
Virkstoff gemäß	Aufwand-	Mais	Alopecurus	Alopecurus Echinochloa Amaranthus Callum	Amaranthus	Calium
lerstellungsbeispiel-Nr.	menge					,
	(g ai./ha)					
O Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z						
4)	200	0	95	100	100	100

Wirkstoff gemäß	Aufwand-	Alopecurus	Amaranthus	Alopecurus Amaranthus Chenopodium Polygonum Stellaria	Polygonum	Stellaria
Herstellungsbeispiel-Nr.	menge					
	(g ai./ha)					
N N N N N N N N N N N N N N N N N N N			·			
(1)	125	100	100	100	100	100

Wirkstoff gemäß Herstellungsbeispiel-Nr. Restellungsbeispiel-Nr. (g ai./ha) F H ₃ C CH ₃	Weizen	Digitaria Abutilon Datura Ipomoea	Abutilon	Datura	Ipomoea	Solanum
301	-	100	201	2	100	100

Gewächshaus
Pre-emergence-Test
belle A4:

Tabelle A4: Pre-emergence-1 est Gewachshaus	ewachshaus				
Wirkstoff gemäß	Aufwand-	Alopecurus	Echinochloa	Amaranthus	Galium
Herstellungsbeispiel-Nr.	menge				
	(g ai./ha)				
O TZ Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z		·			
(2)	500	100	100	100	100
O TO Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z					
(5)	500	100	001	001	100

	Galium		100		100
	Amaranthus		001		100
	Echinochloa		001		100
	Alopecurus		95		80
wächshaus	Aufwand- menge (g ai./ha)	·	500		500
Tabelle A4: Pre-emergence-Test Gewächshaus	Wirkstoff gemäß Herstellungsbeispiel-Nr.	HN N CH ₃	(9)	HN NH CH ₃	(7)

WO 01/68616

PCT/EP01/02439

- 35 -

Beispiel B

Post-emergence-Test

5 Lösungsmittel:

5 Gewichtsteile Aceton

Emulgator:

1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel, gibt die angegebene Menge Emulgator zu und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Mit der Wirkstoffzubereitung spritzt man Testpflanzen, welche eine Höhe von 5 bis 15 cm haben so, dass die jeweils gewünschten Wirkstoffmengen pro Flächeneinheit ausgebracht werden. Die Konzentration der Spritzbrühe wird so gewählt, dass in 1000 l Wasser/ha die jeweils gewünschten Wirkstoffmengen ausgebracht werden.

Nach drei Wochen wird der Schädigungsgrad der Pflanzen bonitiert in % Schädigung im Vergleich zur Entwicklung der unbehandelten Kontrolle.

20

10

15

Es bedeuten:

0 % = keine Wirkung (wie unbehandelte Kontrolle)

100 % = totale Vernichtung

25

In diesem Test zeigen beispielsweise die Verbindungen gemäß Herstellungsbeispiel 1, 2, 3, 4, 5, 6 und 7 starke Wirkung gegen Unkräuter.

Tabelle B1: Post-emergence-Test Gewächshaus	e-Test Gewä	ichshaus					1
Wirkstoff gemäß	Aufwand-	Avena fatua	Aufwand- Avena fatua Echinochloa	Amaranthus Ipomoea		Solanum Vio	V:0
Herstellungsbeispiel-Nr.	menge						
	(g ai./ha)						
Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z				·			
(1)	500	95	06	100	100	100	01

Viola

100

Solanum 100 Ipomoea 9 Amaranthus 001 Echinochloa 90 Aufwand- Avena fatua Tabelle B1: Post-emergence-Test Gewächshaus 95 (g ai./ha) menge 500 Herstellungsbeispiel-Nr. Wirkstoff gemäß $\widehat{\mathfrak{C}}$

Gewächshaus
Post-emergence-Test (
Tabelle B2:

Tabelle B2: Post-emergence-Test Gewächshaus	Gewächshau		ſ			
Wirkstoff gemäß	Aufwand-	Aufwand- Alopecurus	Setaria	Amaranthus	Ipomoca	Sinapis
Herstellungsbeispiel-Nr.	menge					
	(g ai./ha)					
CD) TZ ZT CH ₃	200	06	95	001	95	001
D IZ Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	·			·		
(4)	200	06	95	100	100	100

Sinapis

100

90

66

Ipomoca 95 Amaranthus 100 001 Setaria 100 3 Aufwand- Alopecurus 80 66 Tabelle B2: Post-emergence-Test Gewächshaus (g ai./ha) menge 500 500 Herstellungsbeispiel-Nr. Wirkstoff gemäß (5) 9

Tabelle B2: Post-emergence-Test Gewächshaus	Gewächshau	S				
Wirkstoff gemäß	Aufwand-	Aufwand- Alopecurus	Setaria	Amaranthus	Ipomoea Sinapis	Sinapis
Herstellungsbeispiel-Nr.	menge					
	(g ai./ha)	•				
NH ₂						
/Z=						
HN N CH3						
, oh,						
>						
(7)	500	95	001	100	100	100

WO 01/68616 PCT/EP01/02439

- 41 -

Beispiel C

Phaedon-Larven-Test

5 Lösungsmittel: 31 Gewichtsteile Aceton

Emulgator: 1 Gewichtsteil Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und der angegebenen Menge Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Kohlblätter (Brassica oleracea) werden durch Tauchen in die Wirkstoffzubereitung der gewünschten Konzentration behandelt und mit Meerrettichblattkäfer-Larven (Phaedon cochleariae) besetzt, solange die Blätter noch feucht sind.

Nach der gewünschten Zeit wird die Abtötung in % bestimmt. Dabei bedeutet 100 %, dass alle Käfer-Larven abgetötet wurden; 0 % bedeutet, dass keine Käfer-Larven abgetötet wurden.

20

10

15

In diesem Test zeigen z.B. die Verbindungen gemäß Herstellungsbeispiel 3 und 7 bei einer Wirkstoffkonzentration von 1000 ppm jeweils einen Abtötungsgrad von 100 % nach 7 Tagen.

Tabelle C

Pflanzenschädigende Insekten

Phaedon-Larven-Test

Wirkstoffe	Wirkstoffkonzentration	Abtötungsgrad in % nach
	in ppm	7 ^d
F H ₃ C NH ₂		
(3)	1000	100
NH ₂ N CH ₃ CI		
(7)	1000	100

<u>Patentansprüche</u>

1. Verbindungen der allgemeinen Formel (I)

5 in welcher

für jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Nitro, Cyano, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Halogen, C₁-C₄-Alkyl, C₁-C₄-Halogenalkyl, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Halogenalkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Halogenalkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl, C₁-C₄-Halogenalkylsulfinyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Alkylsulfonyl, C₁-C₄-Alkyl-carbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl, Phenyl oder Phenoxy substituiertes Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl, Oxazolyl, Thiazolyl, Pyridinyl oder Pyrimidinyl steht,

15

20

10

R¹ für Wasserstoff, Halogen, jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Cyano, Halogen, C₁-C₄-Alkoxy, C₁-C₄-Alkylthio, C₁-C₄-Alkylsulfinyl oder C₁-C₄-Alkylsulfonyl substituiertes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen, jeweils gegebenenfalls durch Halogen substituiertes Alkenyl oder Alkinyl mit jeweils bis zu 6 Kohlenstoffatomen, oder gegebenenfalls durch Cyano, Halogen oder C₁-C₄-Alkyl substituiertes Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen steht,

25

R² für Wasserstoff oder jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes Alkyl mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen steht und

PC 1/EPU1/02437

5

10

15

20

25

30

für Wasserstoff, Formyl, jeweils gegebenenfalls durch Cyano. Halogen oder C₁-C₄-Alkoxy substituiertes C₁-C₄-Alkyl. C₁-C₄-Alkyl-carbonyl, C₁-C₄-Alkoxy-carbonyl oder C₁-C₄-Alkylamino-carbonyl, oder Phenylcarbonyl steht.

Verbindungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

für jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Nitro, Cyano, Formyl, Ar Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Fluor, Chlor, Brom, Iod, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Difluormethyl, Trifluormethyl, Dichlormethyl, Trichlormethyl, Chlordifluormethyl, Fluordichlormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Chlordifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Chlordifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, n- oder i-Pro-Chlordifluormethylsulfinyl, Trifluormethylsulfinyl, pylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, n- oder i-Propylsulfonyl, Trifluormethylsulfonyl, Chlor-difluormethylsulfonyl, Acetyl, Propionyl, noder i-Butyroyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Phenyl oder Phenoxy substituiertes Phenyl, Naphthyl, Furyl, Thienyl, Oxazoyl, Thiazolyl, Pyridinyl oder Pyrimidinyl steht,

R¹ für Wasserstoff, Fluor, Chlor, Brom, jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, n- oder i-Propylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, n- oder i-Propylsulfonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, n-, i-, s- oder t-Butoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, n-, i-, s- oder t-Butylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, n- oder i-Propylsulfinyl, Methylsulfinyl,

WO 01/68616

onyl, Ethylsulfonyl, n- oder i-Propylsulfonyl, jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiertes Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Ethinyl, Propinyl oder Butinyl, oder jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methyl oder Ethyl substituiertes Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclobexyl steht,

5

R² für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor,
 Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Methyl oder Ethyl steht
 und

10

R³ für Wasserstoff, für Formyl, für jeweils gegebenenfalls durch Cyano. Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Methyl, Ethyl, Acetyl, Propionyl, n- oder i-Butyroyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, n- oder i-Propylaminocarbonyl, oder für Phenylcarbonyl steht.

15

3. Verbindungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

20

Ar für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Trifluormethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Trifluormethylsulfonyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Phenyl oder Phenoxy substituiertes Phenyl, Thienyl, Thiazolyl oder Pyridinyl steht,

25

R¹ für jeweils gegebenenfalls durch Hydroxy, Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl substituiertes Methyl,

30

5

10

15

20

25

Ethyl, n- oder i-Propyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl, jeweils gegebenenfalls durch Fluor. Chlor oder Brom substituiertes Ethenyl, Propenyl, Butenyl, Ethinyl, Propinyl oder Butinyl, oder gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Methyl substituiertes Cyclopropyl steht,

R² für Wasserstoff, Methyl oder Ethyl steht und

R³ für Wasserstoff, für Formyl, für Methyl oder Ethyl, oder für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Acetyl, Propionyl, n- oder i-Butyroyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, Methylaminocarbonyl, Ethylaminocarbonyl, n- oder i-Propylaminocarbonyl steht.

4. Verbindungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

Ar für jeweils gegebenenfalls durch Cyano, Fluor, Chlor, Brom, Methyl, Ethyl, Trifluormethyl, Methoxy, Ethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Methylthio, Ethylthio, Difluormethylthio, Trifluormethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Trifluormethylsulfinyl, Methylsulfonyl, Ethylsulfonyl, Trifluormethylsulfonyl, Methoxycarbonyl oder Ethoxycarbonyl substituiertes Phenyl oder Thienyl steht,

R¹ für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Brom, Methoxy, Ethoxy, Methylthio, Ethylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl substituiertes Methyl, Ethyl, n-, i- oder cyclo-Propyl steht,

30 R² für Wasserstoff steht und

R³ für Wasserstoff, für Formyl, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Chlor, Methoxy oder Ethoxy substituiertes Acetyl, Propionyl, n- oder i-Butyroyl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, n- oder i-Propoxycarbonyl, oder für Phenylcarbonyl steht.

5. Verfahren zum Herstellen von Verbindungen gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass

Biguanide der allgemeinen Formel (11),

$$\begin{array}{c|c}
H & H & N \\
R^2 & \parallel & \parallel \\
R^3 & H & H
\end{array}$$
(II)

10

5

in welcher

Ar, R² und R³ die oben angegebene Bedeutung haben,

- und/oder Säureaddukte von Verbindungen der allgemeinen Formel (II) -

mit Alkoxycarbonylverbindungen der allgemeinen Formel (III)

 R^1 -CO-OR' (III)

in welcher

R¹ die oben angegebene Bedeutung hat und

R' für Alkyl steht,

25

gegebenenfalls in Gegenwart eines Reaktionshilfsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umgesetzt werden

und gegebenenfalls an den so erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel (1) im Rahmen der Substituentendefinition weitere Umwandlungen nach üblichen Methoden durchgeführt werden.

- 5 6. Verfahren zum Bekämpfen von unerwünschtem Pflanzenwuchs oder tierischen Schädlingen, dadurch gekennzeichnet, dass man mindestens eine Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 auf unerwünschte Pflanzen, die tierische Schädlinge und/oder ihren Lebensraum einwirken läßt.
- 7. Verwendung von mindestens einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche l bis 4 zum Bekämpfen von unerwünschten Pflanzen und/oder tierischen Schädlingen.
- 8. Mittel, gekennzeichnet durch einen Gehalt an einer Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 und üblichen Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Mitteln.
- Verfahren zum Herstellen von Mitteln, dadurch gekennzeichnet, dass man eine Verbindung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4 mit üblichen Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Mitteln vermischt.
 - 10. Verbindungen der allgemeinen Formel (II),

$$\begin{array}{c|c}
H & H & N \\
R^2 & N & N & Ar \\
R^3 & H & H
\end{array}$$
(II)

in welcher

25

Ar, R² und R³ die in Anspruch 1 angegebene Bedeutung haben.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. Just Application No PCT/EP 01/02439

IPC 7	CO7D251/18 CO7D409/12 CO7D417	/12 A01N43/70	
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
	SEARCHED		
IPC 7	commentation searched (classification system followed by classification CO7D A01N	ion symbols)	
Documenta	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	Such documents are included in the house of	93/09/0
		sour documents are included in the news s	earched
Electronic o	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used	3)
EPO-In	ternaì, WPI Data, PAJ. BEILSTEIN Dat	ta. CHEM ABS Data	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Calegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the res	evant passages	Relevant to claim No
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
X	DE 196 41 692 A (BAYER AG :BAYER KK (JP)) 23 April 1998 (1998-04-2 column 14; claims; examples		1-10
Y,P	WO 01 10849 A (DREWES MARK WILHEL DIETER (DE); LEHR STEFAN (DE); BA 15 February 2001 (2001-02-15) claims; examples	.M ;FEUCHT LYER A)	1-10
Y	DE 199 25 329 A (HOECHST SCHERING GMBH) 23 December 1999 (1999-12-2 claims; examples		1-10
Y	US 3 830 810 A (BERRER D ET AL) 20 August 1974 (1974-08-20) claims: examples		1-10
	·		10
Funi	her documents are listed in the continuation of box C.	Patent family members are listed	in annex
• Special ca	regones of cited accuments :	*T* tater document published after the inte	mational filing date
"A" docume	ent dehning the general state of the art which is not lered to be of particular relevance	or phority date and not in conflict with cited to understand the principle or the	the application but
'E' earlier	document but published on or after the international	"X" document of particular relevance; the c	laimed invention
"L" docume	ent which may throw doubts on priority claim(s) or	cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the do	
citatio	n or other special reason (as specified)	'Y' document of particular relevance: the c cannot be considered to involve an in-	ventive step when the
other		document is combined with one or mo ments, such combination being obvious	
P docume	ent published prior to the international filling date but nan the priority date claimed	in the art. *8* document member of the same patent	family
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
9	July 2001	16/07/2001	
Name and	maiting address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Authorized officer	
	NL - 2280 HV Riswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.	Menegaki, F	

	atent document d in search report		Publication gate		Patent family member(s.	Publication date
DE	19641692	A	23-04-1998	AU BR CN WO EP JP	729054 B 4778997 A 9713255 A 1233242 A 9815536 A 0932604 A 2001501938 T	25-01-2001 05-05-1998 03-11-1999 27-10-1999 16-04-1998 04-08-1999 13-02-2001
wo	0110849	Α	15-02-2001	DE AU	19936633 A 6827300 A	15-02-2001 05-03-2001
DE	19925329	Α	23-12-1999	AU BR WO EP	4504799 A 9911350 A 9965882 A 1087948 A	05-01-2000 13-03-2001 23-12-1999 04-04-2001
US	3830810	A	20-08-1974	CH BE CA DE FR GB IL IT JP NL	559005 A 792101 A 983499 A 2258243 A 2166966 A 1386490 A 40887 A 983175 B 48062938 A 7215750 A	28-02-1975 30-05-1973 10-02-1976 07-06-1973 17-08-1973 05-03-1975 31-12-1975 31-10-1974 01-09-1973 05-06-1973

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interi onales Aktenzeichen
PCT/FR C1/02420

		PC1/EF 0	1/02439
A KLAS	SIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C07D251/18 C07D409/12 C07D417/	12 A01N43/70	
	niernalionalen Pateniklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Kias	sfikation und der IPK	
	ERCHIERTE GEBIETE ener Minoestoruston (Klassilikationssymbo	de i	
IPK 7	CO7D AOIN	,	
Recherch	ene aber nicht zum Mindestprutstoft genorende veröffentlichungen so	well diese nulet die techetchiehen Gebiel	e falleri
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N.		Suchbegriffer
EPO-Ir	nterna). WPI Data. PAJ. BEILSTEIN Dat	a, CHEM ABS Data	
CAISW	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategone'	Bezeichnung der Veröffenlichung, soweit erforderlich unter Angabe	det in Retracht kommenden Teile	Beir Anspruch Nr
	The state of the s	der in Detracht kommenden Teile	
X	DE 196 41 692 A (BAYER AG :BAYER		; , 1-10
	KK (JP)) 23. April 1998 (1998-04- Spalte 14: Ansprüche: Beispiele	23)	ļ
	Sparte 14. Alispi delle: Berspiele	•	
Y.P	WO 01 10849 A (DREWES MARK WILHELD		1-10
	DIETER (DE); LEHR STEFAN (DE); BA' 15. Februar 2001 (2001-02-15)	YER A)	
	Ansprüche; Beispiele		
Υ	DE 199 25 329 A (HOECHST SCHERING	AGREVO	1-10
	GMBH) 23. Dezember 1999 (1999-12-		
	Ansprüche; Beispiele		•
Υ	US 3 830 810 A (BERRER D ET AL)		1-10
	20. August 1974 (1974-08-20) Ansprüche; Beispiele		
	Anopi delle, be ispiere		•
	·		
We	dere Veroffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu nehmen	X Siehe Annang Patentlamilie	
* Besonder	e Kalegonen von angegebenen Veröffentlichungen :	T' Spätere Veroffentlichung, die nach dem	
aber	entlichung, die den aligemeinen Stand-der Technik definiert. nicht als besonders bedeutsam anzusenen ist	oder dem Phoritatsdatum veröffentlich Anmeldung nicht köllidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	r zum Verstandnis des der
Anme	: Dokument, das iedoch erst am oder i nach dem internationalen iededatum veröffentlicht worden ist	Theorie angegeben ist X* Veroffentlichung von besonderer Bedei	
schei	entlichung die geeignet ist, einen Phoritatsansbruch zweifelhaft er- nen zu lassen, oder durch die das Veroffentlichungsdatum einer	kann allein aufgrund dieser Veröffentli erfindenscher Tatigkeit beruhend betra	rhtet werden
	ren im Recherchendericht genannten Veröffentlichung belegt werden • der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie aführt)	kann nicht als auf erfinderischer Tatigi	eii berunena betrachtet
'O' Veroff	entlichung, die sich auf eine mundliche Offenbarung. Benutzung, eine Ausstellung oder angere Masnanmen bezieht	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategone in diese Verbindung für einen Fachmann	Verbindung gebracht wird und
dem	patiichung, die vor dem internationalen. Anmeloedalum, aber nach beanspruchten Pnortalisdatum veroffentlicht worden ist	& Veroffentlichung, die Mitglied derselber	-
Datum des	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenDenchis
9	9. Juli 2001	16/07/2001	
Name und	Posianschiffi der internationalen Recherchenbehorde Europaisches Patentami, P.B. 5818 Patentiaan 2	Bevollmachtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tei (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo ni	Menegaki, F	
	Fax. (+31-70) 340-3016	HEHEGUN), I	

	nerchenbericht es Patentookum	ent	Datum der Veroffentlichung		Mitgliedieri der Patentiamilie		Datum der Veroffentlichung
DE 1	19641692	A	23-04-1998	AU AU BR CN WO EP JP	729054 4778997 9713255 1233242 9815536 0932604 2001501938	A A	25-01-2001 05-05-1998 03-11-1999 27-10-1999 16-04-1998 04-08-1999 13-02-2001
WO C	0110849	Α	15-02-2001	DE AU	19936633 6827300		15-02-2001 05-03-2001
DE 1	19925329	Α	23-12-1999	AU BR WO EP	4504799 9911350 9965882 1087948	A A	05-01-2000 13-03-2001 23-12-1999 04-04-2001
US 3	3830810	A	20-08-1974	CH BE CA DE FR GB IL IT JP NL	559005 792101 983499 2258243 2166966 1386490 40887 983175 48062938 7215750	A A A A A B A	28-02-1975 30-05-1973 10-02-1976 07-06-1973 17-08-1973 05-03-1975 31-12-1975 31-10-1974 01-09-1973 05-06-1973

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER: ___

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.